JP54032552

Publication Title:

METHOD OF MAKING IMPREGNATING POLYMER LATEX COMPOSITION

Abstract:

Abstract not available for JP54032552 Abstract of corresponding document: US4368258

In the process for preparing impregnated polymer latex compositions by impregnating a hydrophobic substance in dispersed polymer particles in an aqueous polymer latex, the improvement comprises impregnating said hydrophobic substance, wherein the impregnation is effected by mixing said hydrophobic substance which is solid state, a water-miscible organic solvent and aqueous polymer latex wherein a polymer of the polymer latex is prepared from ethene monomers and containing at least one hydrophilic group. Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

Courtesy of http://v3.espacenet.com

This Patent PDF Generated by Patent Fetcher(TM), a service of Stroke of Color, Inc.

19日本国特許庁

① 特許出願公開

公開特許公報

昭54—32552

⑤Int. Cl.²C 08 J 3/06G 03 C 1/00

创特

22出

1

識別記号

②日本分類 庁内整理番号 25(1) A 121.19 6681-4F 103 B 1 6791-3H

③公開 昭和54年(1979)3月9日発明の数 1

審査請求 未請求

(全17頁)

図含浸ポリマーラテックス組成物の製造方法

願 昭52—98566

願 昭52(1977)8月17日

⑫発 明 者 藤原光人

日野市さくら町1番地 小西六

写真工業株式会社内

-同 松尾俊二

日野市さくら町1番地 小西六

写真工業株式会社内

同 和田恒夫

日野市さくら町1番地 小西六

写真工業株式会社内

同 安部直人

日野市さくら町1番地 小西六 写真工業株式会社内

@発 明 者 增川豊明

日野市さくら町1番地 小西六

写真工業株式会社内

同 大石敬次

日野市さくら町1番地 小西六

写真工業株式会社内

⑪出 願 人 小西六写真工業株式会社

東京都中央区日本橋室町3丁目

1番地10

⑪代 理 人 桑原義美

最終頁に続く

明 組 群

1. 発明の名称

含没ポリマーラテックス組成物の製造方法 2 特許翻求の範囲

- 1 ポリマー分散質粒子に疎水性物質を含没させた含没ポリマーラテックズの製造方法において、分散媒が寒質的に水および水説和性有質溶媒からなるポリマーラテックスに疎水性物質を添加し、分散させることを特徴とする合役ポリマーラテックス組成物の製造方法。
- 2. 疎水性物質が写真用疎水性添加初である特許求の範囲第1項記載の含設ポリマーラテックス組成物の製造方法。
- 3. 分散無の量が疎水性物質を十分に溶解したい。 いはである特許耐求の範囲第1項または第2 項記載の含没ポリマーラテンクス組成物の製 造方法。
- 4. ポリマーラテックス中のポリマー物質の濃 低が 60 重磁系以下である特許額求の範囲第1 重、第2項または第3項配版の含形ポリマー

ラテックス組成物の製造方法。

- 5. ボリマーラテックスが水性ボリマーラテックスである特許耐水の範囲第1項,第2項, 第3項または第4項配股の合役ボリマーラテックスの制造方法。
- 水性ポリマーラテックスがカルボキシ茲、 カルボキシレート基、スルボ甚、スルボネー ト装およびサルフエート基からなる群から造

(2)

(/)

特明昭54---32552(2)

ばれた / 員を有するモノマー単位を / ~ 50 班 録 5 合む ポリマーを含有する特許 韶求の範囲 第 5 項記版の含度ポリマーラテックスの製造 方法。

- 8. 水性ポリマーラテックスがヒドロキシ基を 有するモノマー単位を10~70 返世 5 含むポリマーを含有する特許翻求の範囲第 5 項配板の 含没ポリマーラテックスの製造方法。
- 10. 水混和性有機溶媒が 100 ℃以下の部点を有し、重世比で水 1 化対し 1 以上混和することができるものであり、かつポリマーラテックス中のポリマー物質の機関が 60 重量 8 以下で

待ちれた混合液をコロイドミルのような高に出ていて、に数回道 させる とし に よ つの分 散 で は で が な と し 、 と か が な ら な な せ と し 、 な か な か な な は せ と し な か な な は せ と し な か な な は せ と し な か な な は せ と し な か な な は せ と し な か な な は せ と し な な な な は は と せ る 方 な を 生 し な な な は は と せ な か な な は は と せ な の か な な は は を な に は き れ る 値 の か な は は を で に が さ は が と せ が と せ が と せ が と せ が と せ が と せ が と せ が と は が と は が と な か さ は が の が ま し く な い 化 学的 変 化 の 原 因 に な っ て に か る な か な と せ か な は が の の な な な と せ か な は が の の な な か さ は か の な な か さ は か の な か な と せ か な か な な か な と し く な い 化 学的 変 化 の 原 因 に な っ て

ある特許額求の範囲第2項記載の含複ポリマ -- ラテックスの製造方法。

11 写真用碌水性添加剂が色素生成剤、紫外線 吸収剂、規像抑制剂放出物質、クロスオキシ デーション色素放出剤である特許 翻求の範囲 第2項記載の含没ポリマーラテックスの製造 方法。

3 発明の詳細な説明

本発明は破水性物質をポリマーラテックスに配合する方法に関し、特に疎水性写真用添加剤がポリマーラテックス中のポリマー分散質中に組み入れられて含有されるポリマーラテックス組成物の関発方法に関するものである。

従来、ハロケン化銀写 内 感光材料の製造工程において、各種の 疎水性化合物、特に色素生成剤、紫外線吸収物 質等のような非ポリマー化合物をゼラチン又はその他の 親水性コロイドの 層中に均一に分配させるいくつかの方法が用いられて来ている。これらの方法の / つとして 固体又は液体状の疎水性化合物(1)を疎水性コロイド溶液(1)と混合し、

(4)

油状溶媒中への溶解を助けるエチルアセテート又 は低分子量ケトンのような低分子量の補助浴媒が 使用されることもある。 パラスト化された色素生 **成剤化合物を含有させたハロゲン化銀カラー写真** 乳剤の製造に於いて、発色剤溶媒と呼ばれる油状 で高那点の溶媒中にバラスト化されたカブラーを 溶解し、この溶液をハロゲン化銀ゼラチン乳剤の ような親水性コロイド液中に分散させる方法が広 く行なわれている。しかしながらそのような発色 利格液の分散方法においても望まれる程度の分散 と粒子サイズを符る為には高エネルギーの微粉砕 工程が必要であり、かつ通常微粉砕された組成物 の成分中のあるものに熱分解等の好ましくない劣 化を引き起こす。更にそのような欲切砕工程には 及大な時間を娶し、かつ高コストでもある。この ようにして長年バラスト化された色素生成剤等の 疎水性化合物を写真乳剤並びにその他の親水性コ ロイド桁の中に均一に分散させることのできる方 法の改良が求められていた。そのような改良方法 に於いては、群水性物質を親水性コロイド含有組

4年間(2754--22552(3)

成物中に分散させる為に使用されて来た為エネル ギーミルの使用が排除されなければならない。

一方、特公昭41-30494号においては写真特 性(例えば断像保存性)を向上させる為に、水不溶 性かつ有機裕剤可溶性のポリマーが疎水性色素生 成剤の分散用に使用されているが、ことにおいて も 発色剤を含有させたポリマーの乳化のためにや はり高エネルギーミルの使用が必要であつた。こ のような印々の不利益を引き起こす高エネルギー ミルの使用を回避し、さらに額々の写真乳剤に対 する利点の付与を目的とした技術が特別昭 5/-59942号及び特開昭 51 - 59943号により公 開された。すなわち、ととにおいてはポリマー分 散質粒子に疎水性物質が含受した状態のポリマー ラテックスが疎水性物質の被充填剤として使用さ れており、すなわちポリマー分散質粒子に疎水性 物質を含設させた状態で疎水性物質を分散させる 方法が用いられている。そしてポリマーラテツク スを使用することによつて、得られたハロゲン化 銀写真乳剤にはいくつかの好ましい特性が付与さ

性有機溶媒を必要とすること、それに伴いその除去に必要な装置が大がかりなものになり、かつその除去に長時間を要すること、さらに使用可能なポリマーラテックスがかなり狭く限定されること、また更にこうして得られた疎水性化合物で含受されたポリマーラテックスの安定性が必ずしも十分とは冒えない等の問題である。

(2)

これらの欠点を解決すべく、本発明者らは広汎かつ精力的な研究と実験を繰返えした後、次に示す疎水性物質で含受されたポリマーラテックス組成物の有用な製造方法を見出したものである。

本発明の目的は、第一に、高エネルギーをかけることなく、疎水性物質を含痩せしめた微分散されたボリマー分散質を有するボリマーラテックスを得る方法を提供することにある。

第二の目的は疎水性物質で含設されたポリマーラテックスがきわめて安定で、分散粒径がきわめて均一であり、含没における操作が簡単で、含設後の後処理(例えば溶剤除去)も簡単である含没方法を得ることである。第三の目的は、使用され

れる。すなわち、それまでの方法を適用して得た 写政乳剤に比べ組込まれた色染生成剤を含有する 分砂質の粒子サイズは小さくなり、それにより函 俊の鮮鋭性にだけでなく現像剤と色繁生成剤との 肌の反応性が改良される。また空気酸化を受け易 い為に組入れることが望まれながらも組入れると とができなかつた疎水性化合物もこの方法で組入 れることにより、顕著な耐酸化性を付与させるこ とが出来、分版施中へ遊入するととが可能にたつ た。又更に反応性が高すぎ、例えば層中の他の成 分と反応してしまうような酸水性物質もポリマー ラテックスを使用するととにより、その反応性を おさえるととが出来るので組入れるととが出来る ようになつた。とのようにポリマーラテックスを 疎水性写真用添加剤の分散担体として使用すると とは高エネルギーミルを使用することなく、又上 配のような優れた写真用特性を付与し得る技術で あるが、との方法にはいくつかの解決されるべき 問題があるととが指摘できる。すなわち、前配発 明の方法を用いる場合には、比較的多量の水混和

(8)

るポリマーラテックスのポリマー物質の化学的組成が、あまり限定されることなく、かなり広範囲のものを使用出来る含没方法を開発することにある。

さらに他の目的は後記の内容によつて、おのす から明らかとなるであろう。 .

本発明の目的は、分散媒が実質的に水および水混和性有機溶媒からなるポリマーラテックスに疎水性物質を添加し、分散させることによつて達成される。

ここにおいて水混和性有機溶解とは水と実質的に混合し得る溶解をいう。具体的には、窒温(35℃)における容量比で純水 90 に対し10以上の重量比率で均一に混和し得るものが望ましい。さらにのぞましいものとしては、純水 90 に対し30以上の重量比で混和するものが良く、90 に対し90の比でも混和し得るものが、特にのぞましい。

次に、分散媒が実質的に水と水混和性有機溶媒からなるポリマーラテックスとは、通常当業者が容易に理解出来るどとく分散媒が実質的に上記溶

(9)

蝶からたる分散蝶にポリマーが微粒子状に分散されている分散物をいう。 本発明に適用されるポリマーラテックスのポリマー分散質の平均粒径は s μ以下が適当であるが、銀ましくは 1 μ以下、さらに切ましくは 0.5 μ以下のものがよい。

又、その粒径分布は均一である方がのぞましく、 通常は平均粒径の 70 % ~ /30 % の範囲内の粒径を 有する粒子が全体の 70 %以上を占めることが超ま

ので、その沸点はあまり高くなく 150 で以下好ましくは 100 で以下であることが超ましい。しかし、いわゆる高沸点溶媒、例えば、ジブチルフタレート、トリクレジルホスフェート、トリフェニルホスフェート、ジェチルラウリルアミド等と併用してもよく、又、非水溶性溶媒と併用してもよい。

(//)

特別四54—32552(4)

做されるように添加するのが望ましい。

又、写真用疎水性物質を分似させるとは、酸物質をポリマーラテックス中のポリマンを受、即ちポリマー粒子中又はその設面に溶解又は吸粉させることにより、結果的にはポリマーラテックス中の分散質粒子状に分散させることをいう。

本発明に用いられる水混和性有機溶媒の例として下記のものがあげられるが、これらに限定されるものではなく又、2 11以上を併用することが出来る。又、これらの溶媒は、後の工程で除去する

られるに拘わらず、容易に比較的迅速に分散出来 ることは、全く注目すべきことといえる。

本発明に係るポリマーラテックスに含まれるポリマー粒子はラジカル瓜合性のモノマーより合成されることが好ましい。これらモノマーの一例を以下にあけるが、これらに限定されるものではな

- 1) アクリル酸エステル化合物
 - メチルアクリレート, エチルアクリレート, ブチルアクリレート, ドデシルアクリレート, グリシジルアクリレート, 2 - アセトアセトキ シェチルアクリレート祭、
- 2) メタクリル酸エステル化合物
 - メチルメタクリレート, エチルメタクリレート, ブチルメタクリレート, ドデシルメタクリレート, ビデシルメタクリレート, 2ーアセトアセトキシエチルメタクリレート等
- 3) アクリルアミド類

ブチルアクリルアミド、 N , N - ジェチルア クリルフミド、 N , N - ジイソプロビルアクリ

(/#)

(/3)

ルアミド,ドデシルアクリルアミドギ

4) メタクリルアミド

ブチルメタクリルアミド、 N , N - ジェチルアクリルアミド , ドデシルアクリルアミド ,

N , N - ジイソプロピルアクリルアミド等

5) ビニルエステル化合物 酢酸ビニル, 酪酸ビニル等

6) ハロゲン化ビニル化合物 塩化ビニル等

7) ハロゲン化ビニリデン化合物 塩化ビニリデン等

8) ビニルエーテル化合物 ビニルメチルエーテル、ビニルエチルエーテ ル、ビニルヘキシルエーテル、ビニルグリシジ ルエーテル等

9) スチレン化合物 スチレン、αーメチルスチレン、ヒドロキシ スチレン、クロルスチレン、メチルスチレン等

10) その他の化合物 ェチレン,プロピレン,プチレン, プタジェ (/3)

(7) $\begin{array}{c} R \\ CH_2 = C \\ C \\ C = O \\ CSO_3 M \end{array}$ (8) $\begin{array}{c} CH_{,2} = CH \\ CONH - COH_3 \\ SO_3 M \end{array}$

(9) $\begin{array}{c} R \\ CH_2 = C \\ COOCH \longrightarrow \\ CH_5 \end{array}$ (10) $\begin{array}{c} CH_2 = CH \\ COOCH_2 SO_3 M \end{array}$

(11) $CH_{2} = \begin{matrix} R \\ I \\ C \\ C \\ COOCH_{2}CHCH_{2}SO_{3}M \\ OH \end{matrix}$

(12) $CH_{2}COO(CH_{2})_{3}SO_{3}M$ $CH_{2} = C$ $COO(CH_{3})_{5}SO_{5}M$

(13) R (14) R $CH_2 = C$ $CH_2 = C$ $COO(CH_2)_2 - N$

(/7)

ン、イソプレン、アクリルニトリル等 11) 親水供話を有する化合物

(1) $CH_2 = C - R$ I $COO(CH_2)_3 SO_3 M$

(2) $\begin{array}{c} R \\ CH_2 = \overset{|}{C} \\ CONH(CH_2)_2 SO_3M \end{array}$

(5) $\begin{array}{c} R \\ CH_2 = C \\ CONII - C - CH_2 SO_5 M \\ CH_5 \end{array}$

(4) $CH_2 = \begin{cases} R \\ I \\ C \\ COO(CH_2)_4 SO_5 M \end{cases}$

(5) $CH_2 = CH$ SO_3M

(6) CH₂ = CH
SO₃M

(/6)

(15) R (16) R $CH_2 = C$ CH_3 $CH_2 = C$ CH_3 $CH_2 = C$ CH_3 CH_4 CH_5 CH_5 CH

 $CH_{2} = \begin{matrix} R \\ C \\ C \\ C \\ COOCH_{2}CHCH_{2} \\ OH \end{matrix}$

(18) R (19) R | CH = C | CONH | CONH | CH 3 | 3

(20) $\begin{array}{c} R \\ CH_2 = \begin{matrix} I \\ C \\ I \end{matrix} \\ CONHC - CH_2COCH_3 \\ CH_3 \end{array}$

(21) $\begin{array}{c} R \\ CH_2 = \begin{array}{c} I \\ C \\ COOCH_2 \\ CHCH_2 \\ OH \end{array} \begin{array}{c} H \\ CCH_3 \\ OH \end{array} \right)_3$

(22)
$$\begin{array}{c} R \\ CH_2 = \begin{array}{c} C \\ C \\ COOCH_2 \\ \hline \\ CH_3 \end{array} \\ CH_3 \end{array}$$

(23)
$$CH_{2} = \begin{matrix} R \\ i \\ C \\ C \\ COOCH_{2}CH_{2} \end{matrix} \stackrel{R}{\longrightarrow} CH_{2}CH_{2}SO_{5} \\ CH_{3} \end{matrix}$$

(27)
$$CH_{2} = C$$

$$COOCH_{2}CH_{2}OCH_{2}CH_{2}OH$$

竺

(但し、Rは水製原子又は低級アルキル甚を設わし、Mはアルカリ金属,水業原子又は-NH。を扱わす)

本発明に係るポリマーラテックスに含有される ポリマー粒子の組成例を以下にあげるが、とれら に限定されるものではない。

/20,000

2)
$$+CH_2-CH_{95}$$
 $+CH_2-CH_{5}$ $+CH_2-CH_{5}$ $+CH_{2}-CH_{5}$ $+CH_{2}-CH_{2}$ $+CH_{2}-CH_{2}$ $+CH_{2}-CH_{2}$ $+CH_{2}-CH_{2}$ $+CH_{2}-CH_{2}$ $+CH_{2}-CH_{2}$ $+CH_{2}-CH_{2}$ $+CH_{2$

%₩: 105,000

5)
$$+CH_2-CH_{20}$$
 $+CH_2-CH_{30}$ $+CH_2-CH_{30}$ $+CH_2-CH_{30}$

$$+ CH_2 - CH_{10}$$

 $SO_3 Na$

NW:75,000

(31)
$$CH_2 = CH$$

 $COO(CH_2)_2 OCO - COOM$

(32) R
$$CH_{2} = C$$
 CH_{3}
 $COO(CH_{2})_{2} \stackrel{1}{N} - CH_{2}COO^{\Theta}$
 CH_{3}

(33)
$$\begin{array}{c} R \\ CH_2 = C \\ COO(CH_2CH_2O)_2SO_3M \end{array}$$

(34)
$$\begin{array}{c} R \\ CH_2 = C \\ CONHCH_2CH_2 & O - (CH_2)_3 SO_5 \\ (CH_3)_2 \end{array}$$

(35)
$$CH_2 = CH_1$$

 SO_2NH_2

4)
$$+CH_2 - CH_{70} + CH_2 - CH_{30}$$

 $COOCH_3$ $CONH_2$ $MW: 98,000$

NW: 87,000

-240-

(22)

(2/)

```
8) + CH<sub>2</sub>- CH +<sub>75</sub> + CH<sub>2</sub>- CH +<sub>15</sub>
                                                            13) + CH<sub>2</sub> - CH + + CH<sub>2</sub> - CH + 5
                                                                         соосн, соон
             COOCH 2 CH 2 CH 2 CH 3
                                         OCOCH,
                                                                 + CH 2 - C +20
                                                                                               MW: //3,000
      + CH 2 - C +10
                                                                         COOCH 2 CHCH2 SO 3 Na
             COOCH 2 CH 2 CH 2 SO 3 Na
                                       MW: 73.000
                                                                          о́н
 9) + CH<sub>2</sub>-CH-),0
                           + CH 2 - CH +20
                                                            CH?
            COO-C - CH 3
                                                                          CH3
              ĊН 3
                                                                 +CH2-CH +17.5
     + CH 2 - CH +10
                                    MW: 66,000
                                                                        сооси2си си2
                                                                                               MW: 140,000
            COOH
                                                                           он он
10) + CH<sub>2</sub>-CH + 60 + CH<sub>2</sub>-CH+25 + CH<sub>2</sub>-CH+15
                                                            15) + CH<sub>2</sub> - CH + CH<sub>2</sub> - CH + 5
            COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub> COOCH<sub>3</sub> SO<sub>3</sub>Na
                                                                        COOCH 3
                                                                                          ċ00 -€
                                      MW: 75,000
                                                                                                  SO<sub>5</sub>Na
 11) + CH<sub>2</sub>-CH+
                                                                                                MW: 84,000
            COOC2H5
                                    MW:/20,000
                                                           16) +CH<sub>2</sub>-CH +<sub>85</sub> + CH<sub>2</sub>-CH +<sub>15</sub> CH<sub>3</sub>
12) + CH_2 - CH_{90} + CH_2 - CH_{10} SO<sub>3</sub>Na
                                                                       COOCH 2 CH 2 CONH
              CH 3
                                                                                                MW: /36,000
                                      MW:91,000
                                                                                 ( 24 )
                     ( 23 )
 17)
                                 CH<sub>3</sub>
                                                            21)
                        + CH_2 - C +_5
                                                                 + CH 2- CH +60
                                                                                  +CH-C +40
      +CH2-CH +80
            COO(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>CH<sub>3</sub>
                                 COOCH 2 CH 2
                                                                       COO(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>CH<sub>3</sub> COO(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>OH
                                        OCOCH 2 CN
                                                                                               MW: /02,000
      + CH 2 - CH +15
                                                            22)
                                                                                             CH2COOM
                                                                 +CH2-CH +70 +CH2-C +30
                                     HW: /02,000
                                                                     соосиси ди доом
                             CH 5
                                                                        CH 5
                                                                                             MW: 94,000
18) + CH_2 - CH_{70} + CH_2 - C_{715}
                                                                                         CH 5
              соосн 3
                                                            23)
                             COOCH 2 CH 2
                                                                                  +CH2-CH20 CH3
                                                                 +GH2-CH +80
                                   ососн, сосн,
                                                                                         COOCH 2-N - CH2CH2 SO3
                                                                       COOC 2H 5
      +CH2- QH +15
                                   MW: 98,000
                                                                                                  ĊН,
             COONa
                                                                                                MW: 72,000
19) + CH 2 - CH + 5
                      + CH 2 - CH +10
                                                                 +CH2-CH+0 +CH2-CH+10
             COO(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>CH<sub>3</sub> C2
                                                                        сооси,
      +CH2-CH+5
                                   MW: 156,000
                                                                                                14 W: 87,000
             COONa
                                                                 +CH2-CH +00 CH3
                                                                                        + CH 2 - CH +5
COO - C - CH3
                                                                       сн, сн,
                                  он
                                                                 +CH2-C +15
                                                                       COOCH 2 CHCH 2N (CH 3) 3
OH G2
                                    MW://7,000
                                                                                                MW : 88,000
                                                                               (26)
                      (25)
                                                    -241-
```

特別昭54―32552(7)

26)
$$+CH_2-CH_{75}$$
 $+CH_2-CH_{75}$ CH_2OH_{1} $COOCH_{2}$ COO

MW: 88,000

27)
$$+CH_2-CH_{-65}$$
 $+CH_2-CH_{-55}$ $COOC_2H_5$ SO_2NH_2

MW: /07.000

MW: 81.000

MW: 65,000

(27)

本発明に係るボリマーラテックスは、公知の方法例をは、乳化重合により合成することができる。例えば、脱気した蒸溜水に、必要に応じて乳化剤、重合開始剤、重合開始促進剤および、重合調節剤等を添加し、次いでモノマーを10~60重量系添加し、40~90℃に加熱し、数時間攪拌することによつて合成することができる。

(28)

カフタン化合物・イソプロパノール・ターシャリー・フタノール等を用いることができる。その他にでは上げました。というなどはないの方法には、かられるシックスの重合体を出ての数ないのがでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、はないのでは、はないのでは、はないのでは、はないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないないのでは、ないのでは、ないないのでは、ないないのでは、ないないないのでは、ないないないのでは、ないないないのでは、ないないないないのでは、ないないない。

次に本発明に用いられるポリマーラテックスの 代裂的なものの合成法を以下に示す。 (合成例1)

(例示化合物/を含有する水性分散液) 2 6 の 4 頭コルベン(それぞれの頭には偽度計、 湿硫冷却管、 300m8 の滴下ロート A)、 300m8 の商 下ロート(A) および投控装置を取り付ける)にアニ

(30)

(29)

特別応54-32552(9)

オン界面活性剤であるニューレックスR(商品名、日産化学製ドデシルペンゼンスルホン酸ソーダ)を29、 凝溜水 600 9 を入れ、 窒素ガスを 30 分間導入し、 温度を 80 ℃にする。 次に過硫酸 Tンモニウムを 0.5 9、 酸性亜硫酸ソーダを 0.2 9 加え、 直ちにエチルアクリレート 161.7 9 をロート (A) より、ナトリウム 3 ー アクロイルオキンブロバン / ー スルホネート 38.7 9 の 200 m8 水溶液をロート (B) より同時に 30 分間で満下する。 満下終了 後 / 時間攪拌を続ける。 次に温度を 窒温に戻し反応を終了させた。 得られた 水性分散液のポリマー 渡 度は 20 重量 5 で、 重合体 粒子の粒径は、 約 0.07 μであつた。 分子量を測定した結果は 120.000 であつた。

(合成例2)

(例示化合物 6 を含有する水性分散液)

/ 8 の 4 頭コルベン (それぞれの頭には 温度計、 選流冷却管、 300 m8 の滴下ロート (A)、 300 m8 の 滴下ロート (B) および提拌装置を取り付ける) にアニオン界面活性剤であるシントレックスL-100 (

(3/)

翌素ガスを 30 分導人し温度を 85 ℃ にする。 次に 過硫酸カリウムを 0.5 g、酸性亜硫酸ツーダを 0.2 g、P-トルエンスルホン酸を 0.5 g 加え、 直ちにイソプチルアクリレート 160 g、グルシジルアクリレート 40 g の混合液を滴下ロートから 30 分で滴下する。 滴下終了後 15 時間 攪拌を続ける。 次に温度を 窒温に戻し、 反応を終了させた。 得られた水性分散液のポリマー 濃度は、 20 至最 で、ポリマー 粒子の 粒径は約 0.1 μ であった。 尚ポリマー 組成は、 NMR および元素分析の 結果、例示化合物 14 であると 認められ分子貸削定結果は 140,000 であった。

(合成例 4)

(例示化合物 / 5 を含有する水性分散液)

284頃コルベン(それぞれの頭には温度計、 選流冷却管 300 m8 の滴下ロート(A)、200 m8 の胸 下ロート(B) および攪拌装置を取り付ける)にアニ オン界面活性剤であるトリイソブロピルナフタレ ンスルホン酸ソーダを29、蒸溜水2009を入れ、 盤案ガスを30分間導入し、温度を75 でにする。

(例示化合物 / 4 を含有する水性分散液)

2 8 の 4 頭コルベン (それぞれの頭には温度計、 遺流冷却管、 300 m 8 の 商下ロートおよび提拌装 置を取り付ける) にアニオン界面活性剤であるシ ントレックス b - 100 (商品名, 日本油脂製ラウ リル硫酸ソーダ) を 10 8 、蒸溜水 600 8 をいれ、

(32)

次に過硫酸アンモニウムを 0.5 g、酸性亜硫酸ソーダ 0.1 gを加え、直ちにメチルアクリレート 173.5 gをロート(A)から、ナトリウム 3 - アクロイルオキンフエニル 1 - スルホネート 26.5 g および酸性亜硫酸ソーダ 0.2 g の 100 mg 水溶液をロート(B)から同時に 30 分間で滴下し、滴下終了後 1 時間攪拌を続ける。次に温度を室温に戻し、反応を終了した。得られた水性分散液のポリマー 設度は、 40 取は 5 で、ポリマー粒子の粒径は約 0.08 μであつた。尚分子量は 84,000 であつた。(合成例 5)

(例示化合物 20 を含有する水性分散液)

28の4頭コルベン(それぞれの頭には温度計 選流冷却管、300 m8の滴下ロート(A)、300 m8の 滴下ロート(B)および攪拌装置を取り付ける)にア ニオン界面活性剤であるニューレックスR(福品 名、日遊化学製ドデシルベンゼンスルホン酸ソー ダ)を19、蒸溜水2719を入れ、選索ガスを 30分間導入し、温度を80℃にする。次にアゾビ スシアノ吉草酸 0.59を加え、直ちにエチルアク

(34)

待開昭54-32552(10)

リレート /59 9 をロート (A) から、ナトリウム 3 ーアクロイルオキシブロパンユーヒドロキシノースルホネート 4/ 9 の /00 m8 水溶液をロート (B) から同時に 30 分間で満下する。 満下終了後 / 時間境拌を続ける。 次に温度を窒温に戻し、 反応を終了した。 得られた水性分散液のポリマー 強度は、35 血质 9 で、ポリマー粒子の粒径は、約 0.09 μであつた。分子量を測定した結果は //7,000 であつか。

本発明を用いて含没可能を写真用疎水性物質としては、代表的なものとして、色素生成剤、紫外線吸収剤、現像抑制剤放出物質クロスオキシデーション型色素放出剤があり、盛光増白剤、アンチハレーション又はイラジエーション防止剤、感光色素、現像主薬等も含没させることが出来る。

さらに具体的に述べれば、疎水性色素生成剤としては、例えば、開鎖メチレン系イエローカブラー、 ケーピラゾロン系マゼンタカブラー、 フエノール系またはナフトール系ンアンカブラー等を挙げることができ、これらのカブラーは所謂 2 当社 (35)

換の英国特許第 135/424 号活性点ウラゾール化合物 置換のものかよび活性点コハク酸イミド化合物 避換の英国特許第 133/179 号、活性点モノオキソイミド化合物 避換のもの、活性点フン 楽 置換の英国特許第 94490 号、活性点塩素あるいは臭衆 避換の英国特許第 780507 号、活性点 - 0 - スルホニル 避換の英国特許第 1092506 号等に 配 収 のものを有効なイエローカブラーとして 別いることができる。

また本発明において用いられるマゼンタカブラーとしては、ビラゾロン系、ビラゾロトリアゾール系、ビラゾリノベンツイミダゾール系、インダゾロン系の化合物を挙げることができる。ビラゾロン系マゼンタカブラーとしては米国特許第3/27269 号、同第36/939/ 号、同第3062653 号、英国特許第/342553 号、同第/399306 号、米国特許第 36845/ 4 号に記載されているもの、ビラゾロトリアゾール系マゼンタカブラーとしては、英国特許第/24/9493 号に記載されているもの、ビラゾリノベン

(37)

型あるいは4当航型カブラーであつてもよく、ま たこれらのカブラ-に祖合せて、オートマスクを するためのアゾ型カラ・ドカブラ・、オサゾン型 化合物、拡散性色素放出型カプラーなどを用いる ことも可能である、さらに写真特性を向上させる ために狙々のカブラーと併用して所謂コンピーテ ングカプラー、 DIR カプラー(Development Inhibitor Releasing Coupler), BAR カプラー (Bleach Accelerator Releasing Coupler) な どと呼ばれるカブラ - を含むこともできる。イエ ローップラーとしては従来から開鎖ケトメチレン 化合物が用いられており、たとえばピバリルアセ トアニリド型のイエロ・カブラーとしては米国特 許第 3265506 号に記載のもの、ペンゾイルアセト アニリト型のイエロ・カブラーとしては、英国特 許 第 / 240600 号、米国特許第 287505/ 号に記収の ものが有効であり、さらにいわゆる2当世型カブ ラ - と称される活性点 - O - アリル監換の米国特 **許第 3408/94 号、活性点 - ローアミル@換の米国** 特 許 第 34479 28 号、 活性 点ヒダン トイン 化合物 置

(36)

ツイミダソール系マゼンタカブラーとしては米国 特許第 306/432 号等に記載されているもの、イン ダゾロン系マゼンタカブラーとしては英国特許第 /335603 号に記載されているものが用いられる。 本発明の方法に特に適するマゼンタカブラーとし ては米国特許第 36845/4 号に記載のもの、米国特 許第 3/27269 号に記載されているものが挙げられる。

さらに本語明において用いられる有用なシアンカブラーとしては、例えば、米国特許第 2423730 号、同額 2801/17/号、同第 2895826 号に記載のフェノール化合物、米国特許第 2474293 号、英国特許第 1084480 号に記載の活性点 - 0 - アリール健族ナフトール化合物、カナダ特許第 9/3082 号、米国特許第 37373/6 号に記載されたフェノール、ナフトール化合物等を挙げることができる。

カラ・ドマゼンタカブラ・としてはカラ・レスマゼンタカブラ・の活性点にアリールアゾ脳換ないしへテロアリールアゾ脳換の化合物が用いられ、例えば米国特許第 30037/2 号、同第 2983608 号、

(38)

特別昭54-32552(11)

同部 2801/71 号、英国特許第 9376 21 号、米国特許第 3684514 号に配収されている化合物 等を挙げるととができる。

カラ・ドンアンカブラ・としては、活性点アリ・ルアソ 登換の米国特許第 30348 92 号、米国特許第 2521908 号、英国特許第 1255111 号、米国特許第 3811892 号に記載の化合物、英国特許第 10844 80 号に記載されているような現像剤酸化体と反応して色素が処理液中に流出していくタイプのマスキングカブラ・も用いることが出来る。

又、コンピーテイングカブラーとしては米国特許第 2742832 号に記載のもの、たとえばシトラジン破等が用いられ、またワイスカブラーとしては、 米国特許第 2998314 号に記載のもの等を用いることができる。

さらに現像抑制剤放出物質(Development Inhibitor Releasing Substance) としては米国特許第 3632345 号、同第 392804/ 号、阿第 3958993 号、阿第 396/959 号に記載されているものが好ましく用いることが出来る。

(39)

対象には全て適用できる。

なお、本発明の方法によれば前記目的を選成できる上に、本発明の方法によつて疎水性物質の含設されたポリマーラテックスの粒径は悠めて均っなため、色素生成発色剤に適用してカラー写真材料とした場合に、従来の方法によるものよりも発色現像における発色性がよく、更に待られた色画像の色線度および堅牢性が良好である。

更に、従来の方法よりポリマーの選択範囲が広くなる結果、例えばこれまで含没できなかつた物質も含没できるという含没可能な物質の範囲が拡大された。

奥施例 1

合成例①に従つて合成したポリマー化合物例!のラテックス(ポリマー優度を10 近ほるとしたもの)を100 m8 とりこれにアセトン100 m8 を加える。この溶媒を含むポリマーラテックス中に5 gのイエロー色葉生成カブラーαー(3ーペンジルー2・4ージオキソーイミダソリジンー3ーイル)-α-ビバロイルー5-[α'-(2・4ージ

(41)

又、紫外級吸収剤としては、米国特許第 36876 71 号、同 3706700 号、同 2739888 号、同 365228 4 号、问 3468897 号、同 3004896 号、同 3253921 号に記載されているごときものに適用できる。

又、その他の疎水性物質としては、米国特許第 275/298 号、同第 3506443 号、カナダ国特許第 602607 号、米国特許第 3443939 号、同第 3443940 の号、同第 344394/号、同第 3725062 号、同第 34/5646 号、同第 3647437 号、同第 3635707 号に配収されているものが挙げられ、米国特許第 380/32/号、同第 3672804 号、同第 375/249 号に配収されている疎水性現像剤も本発明に用いるととが出来る。

その他、プロダクトライセンシングインデックス第92 巻(1971年)に配収されているごとき写真用器材を適用できる。

本発明の方法によつて写真用疎水性添加剤を含 设させたポリマーラテックスは、公知の方法によ つて含設させたポリマーラテックスの適用できる

(40)

- tert - アミルフエノキシ)プチルアミド] - 2 - クロロアセトアニライド を撹拌しながら結 品のまま一度に加えそのまま撹拌を続けた、 / ~ 2 分でカブラーは全部終解した。次いでロータリーエパポレーターを用いてアセトンを減圧留去しこれを分改液(試料/)とした。

さらに今度はアセトン 100 ml に前記イエロー 色器生成カブラー 5 g を裕解しその上に攪拌しながらポリマーラテックス 100 ml を 1 分にわたつ て満下した。 荷下終了後約 1 分そのまま攪拌をつづけるとカブラーはすべて溶解した。 アセトンをロータリーエバボレーターで除き分散液(比較試料1)とした。

これらの試料について、ポリマー分散質の粒子サイズの代用特性として緑色光(530 m) の分光 透過率、安全性かよび含硬に関した時間を測定した結果を製/に示す。

表 /

(42)

特朗昭54-32552(12)

試料/ 比较試料/

分光透過率 (530 mm) 97.5% 93.0%

安定性1) 良 4、不良

含 で で し た 時間 1.5 分 2.5 分

注 /) カブラー含浸袋のポリマーラテックス粒子を電子銀数鏡写真に撮り、下記のように判定した。

- 粒径分布、析出物の有無が配合前とあまり 変化しないもの 良
- 0 分布状態、析出性がや 2 劣化するもの

やし不良

O 析出物があつたり、粒径分布が大きく

なつているもの 不良

なお、アセトンの値を 50 ml および 35 ml と被少させて(従つてポリマー 磯度は 20 男 および 30 のとなる)上記の同様な方法により試験を行つた結果、本発明の方法ではアセトン量を 35 ml まで減少可能であつたが、比較の方法ではアセトン 畳が 50 ml および 35 ml の場合は肉眼で明らかに検知される析出物が析出した。

(43)

を含受させた、すなわち、 17 m8 のラテックス(ポリマー 設度 30 重量 5) に 15 m8 のテトラヒトロフランを添加した後 5 8 のシアンカブラー 2 ー
[α - (2 , 4 - ジー tert アミルフエノキシ)ブテルアミド] - 4 , 6 - ジークロルー 5 - メチルフエノール)を直接添加し攪拌した。 1 ~ 2 分 テルブラーは全部溶解し均一な分 放液が得られた。 たれぞれに 30 m8 、 33 m8 の純水を加えロータリースがでは結晶の析出がなく、安定なカブラー含浸がリマーラテックスが得られた。

とれにより、本方法によれば磯厚なポリマーラテックス(ポリマー設度 20 取貨を以上)を用いても安定なカプラー含浸ポリマーラテックスが得られる事が示される。

奥施例 4

カブラ - をマゼンタ生成カブラ - 、 / - (2 , 4 , 6 - トリ - クロルフエニル) - 3 - (2 - ク ロル - s - オクタデシルスクシイミドアニリノ) - ピラゾリン - s - オンとし、溶媒をアセトン: なお、 得られた試料 / および比較試料 / は貯蔵によつて最固せず、 又 ゼラチンとも 相溶性で ゼラチンと 記合後 A 、 B とも透明 左 写真 用支持体上に 途布 乾燥 すると均一 な透明 層が 生成した。 実施 例 2

奥施例 1 において、ポリマーラテックスを化合物例 28 とし又アセトンをテトラヒドロフランに変えた以外は同じ奥酸を行い全く阿礎に安定なカブラーを含受させたポリマーラテックスが得られた。

灾施例 5

化合物例 / のポリマーラテックス (ポリマー 過度 25 重量 %) 20 m8 化 / 5 m8 のテトラヒドロフ (THF) ランを加え、これに 5 9 のシアン色素生成カブラー 2 - 〔α - 〔2, 4 - ジー t - アミルフエノキシ) プチルアミド) - 4,6 - ジクロルフエノールを直接添加し攪拌した。 / ~ 2 分後にカブラーは全部 解解し均一な分 依 液 が 得られた。

次い でポリマー 機関の異なった同一種類のポリマーラテックスを用い 本 発明の 方法に 従って カ ブラー

THF = / : / 、 30 m8 としポリマーラテックスを 化合物例 6 (ポリマー 設度 20 重散 8) とした以 外は実施例 2 と同じ実験を行い、同様の結果を得

奖施例 5

ッアン色衆生成カブラー、2-[α-(2,4)-ジー tert - アミルフェノキシ)プチルアミド] - 4,6-ジクロルー 5-メチルフエノール 5 8 をジプチルフタレート 5 8、酢酸エチル 15 m 6 に溶解し 35 % ゼラチン液 [アルカノール KC (商品名, j x x x y 数 アルキルナフタレンスルホン酸サデ) を分散剤として含む] 75 m 6 を混合した後通常の方法に従つて超音波分散を行い得られた分散液をムとする。

次いで合成例 2 によつて得られた化合物例 6 のポリマーラテックス(ポリマー 選度 20 重性 5) 50 m8 に THF 30 m8 を 加え、 次いで前記シアン色 器生成カブラー 5 9 を 直接添加し提拌する。 / ~ 2 分でカブラーは溶解し均一を分散液となる。 純水を 50 m8 加えた後、ロータリーエバポレータで

(46)

(45)

特筋密54---32552(13)

THF を被圧留去し得られた分散液を C とする。 次いで同じポリマーラテックスをポリマー 設定 10 重量 まに希釈したものを s g の前配シアンカブラーを溶解させた THF 160 ml 中に約 2 分で滴下してゆく、ついで同様にして THF を被圧留去して得られた分散液を B とした。

とこで製造したカブラー含度ポリマーラテックス、A・B・Cをそれぞれ赤感性ベーパー用ハロゲン化銀乳剤と混合し、写真用ポリマーフイルム支持体上に下記の様に控布した。

比較試料 2 比較試料 3 試料 2

カブラー 含 没 ポリマーラテツクス	A	В	С
カブラー位 ^{mg} /dm²	7.4	7.8	8.0
銀 歌 mg/dm2	4./	4.2	4.5
ゼラチン散 ^{四8} /dın²	38.2	39.0	40.5

上記それぞれの写真要素を解光し下記の現像液で、慣用の処理に従って 25C で 4 分間現像した。現像液

(47)

法のごとき多量の溶解を用いる必要もないことが 明らかとなつた。

実施例 6

実施例 5 で得られた比較試料 2 および 3 ならびに試料 2 を実施例 5 と同様にして処理後 それぞれの試料を相対湿度 80 % 温度 50 ℃の強制劣化条件で 2 週間放置後発色色素の Dmax 部分での残留色素の割合を比較した。結果を表 3 に示す。

表	3
烮	3

	処理前 Dmax	処理后 Dmax	残留率 備考
比較試料 2	2.55	1.9	76.44 グリーン に変色
比較試料 3	2.50	2.23	90 %
試料は	2.61	2.38	91.2%

表3から明らかを機に本発明の方法を用いた試料2は比較試料2に比較して画像保有性にすぐれ、かつ比較試料3と同等の性能を有する事がわかる。 象施例 7

マゼンタ生成カブラー 4 , 4'- ピス { / - (2 , 4 , 6 - トリクロルフエニル) - 3 - [3 - (2 , 4 - ジ -tert-アミルフエノキシアセトアミド)

-2-メチルー4-(N-エチルーN-B- メタンスルホンイミドエチルアミノ)アニ リン⁵⁄₂ 儀 図 塩	4.59
炭波ナトリウム(/ 水塩)	20. 9
臭化カリウム	2.09
亜硫酸ソーダ	3.09
ヒドロキシルアミン磁 酸塩	2.09
ヘキサメタリン 酸ソーダ	2.09
ベンジルアルコール	/0m8
 水にて	18

PH/0./

結果を表えて示す。

表 2

•	相対スピード	Dmax	ガンマ	Dmin
比較試料 2	100	2.55	3.20	0.05
比較試料3	89	2.41	3.01	0.03
試料 2	100	2.58	3.10	0.03

(注) ととでの相対スピードとは比較試料 2 を 100 とした場合の相対総定である。

との結果から、本発明の方法である低エネルギー分散によつて発色性に低下はきたさず公知の方

(48)

ベンッアミド] - ピラソリン s - オン) 10 9、2
- (1-フエニルテトラソリル - s - チオ) - 4
- オクタデシルスクシイミド) インダノン1.2 9
を TCP 10 9 酢酸エチル 30 m8 に溶解した後、3.5
アルオ / ールXC
・ セラチン 75m8 を加え (アリカトル YO を含む
) にて常法に従つてコロイドミルトン分散した。
(分散液D1)。

それぞれの分散液(含役ポリマーラテックス)

(50)

(49)

特別昭54-32552(14)

を緑感性カラーネガ用沃臭化銀乳剤と混合し、下 記の通りにトリアセテートペース上に強布した。

分散液 カブラー登配を イェ 銀畳 でんっこ

比較試料 4 D 9.2 /2

試料 3 B 9.5 /2.3

得られた試料をウエッジ露光後サクラカラ・II 用現像処理ブロセスに従つて現像処理した結果を 要々に示す。

表 4

相対 RD D max ガンマ カブリ 比較試料 4 /00 2.2 0.82 0.2/ 試料 3 98 2./ 0.79 0./8

要 4 から明らかな様に、本発明の方法による銀乳剤は現像抑制剤放出性物質の分散に対しても従来の方法と同等のすぐれた特性を示した。なお、粒状性などの特性においてはすぐれてさえいた。 - ここでの相対感度とは比較試料を 100 とした場合の感度を示している。

奥施例 8

本発明の方法は例えば米国特許第 3725062 号、 (s/)

の方法によつて強布した。

先才分政液をネガ型臭化銀乳剤と混合し硬膜剤、 延暖剤を加えた後ポリエステルベース上に滋布し、 次の様な写真要素を得た。

DRR 化合物 /.2 × 10-5 モル/am²

段 /0./ ^{mg}/dm²

ゼラチン 35 mg/dm2

又、下記の様な受像要素を塗布製造した。

- / ポリエスターペース支持体

同年 3698897 号、同年 3698897 号、同年 3628952 号、およびベルギ特許第 788268 号、问第 79604/ 号、问第 796042 号、同第 796040 号等に記載の クロスオキジェション色素放出剤、所謂 DDR 化合 物にも有利に適用出来る事が次の実施例で示され

すなわち、DRR 化合物 4 - 〔3 - 〔5 - ヒドロキシ - 6 - 〔2' - メチルスルホニル 4' - ニトロフエニルアソ) - 1 - tert - ブチルアミノスルホニル) - 1 - tert - ブチルアミノスルホニル) ペンゼンスルホンアミド 〕 - 1 - ヒドロキシ - 2 - 〔4 - 〔2 , 4 - ジ - tert - アミルフエノキシ) - n - ブチル 〕 ナフトアミド、12 9 をテトラヒドロフラン 50 m8 を加えた契始 4 と同じポリマーラテックス75 m8 〔ポリマー強度 20 重量 5) 中に設加すると1 ~ 2 分で DRR 化合物は溶解した。次いでロータリーエバポレータで THF を設圧留去し DRR 化合物の均一を分散液を得た。

又上記 DRR 化合物充填ラテックスを用いて下記 の様な写真要素を特開昭 47 - /2633/ 号等に開示 (52)

水 俊 化ナトリウム 40 9

4 - オキシメチル - 4 - メチル - 1
- フエニル8 - ピラゾリドン 9.19
臭 化 カ リ ウ ム 0.19
ヒドロキンエチルセルロ - ス 25 9

※ 福水で 1000 m8

90 秒後受像嬰緊を別離し、後 PH を 7 にするために水洗した。貨源系に良好なシナン転写画像が得られた。

次ぎにポリマーラテックスを用いる代りにジエチルラウリルアミドを高端点油剤として用い通常の分散法によつて DRR 化合物分放液を得た以外は全く同じ試料を用い回模の実験を行い比較例とした。

結果を本発明による方法を用いたものと一緒に 下記に示すと

(54)

相対スピード カブリ Dmax 比較例 /00 0:20 /.84 本奇組 n 末元 /02 0.18 /.85

(53)

特別1854-32552(15)

全く同等のセンシトメトリー結果が得られた。 実施例 9

本発明によれば U V 吸収剤も有利に含受させる
事が出来る。 2 - ペンツドリア ゾリルー 4 - t - プチルフェノール 2.0 g、 2 - ペンツトリア ゾリル) ルー 4 , 6 - ジー tert - プチルフェノール 1.5 g、 2 - (s - クロルペンツトリア ゾリル) - 4 , 6 - ジー tert プチルフェノール、 2.5 g、 2 - (s - クロルペンツトリア ゾリル) - 4 - メチル 6 - t - プチルフェノール 2.5 gを 6 g の ジプチルフタレート、 20 m 6 の 節酸エチル に 溶解し、常法に 従つてコロイドミルを 用い これを 水性 ゼラチン 溶液に 分散 させ 分散 液ド を 得た。

次いで化合物例②のラテックス(ポリマー 腰度 20 重量 4) 30 ml 中に THF 20 ml を添加後に同じ U V 吸収剤混合物を同量直接添加した。 / ~ 2 分で全部が溶解し、均一なコロイド状分散液 H となつた。

さらに、上記吸収剤混合物 8.5 9 を 100 ml の アセトンに溶解しないで合成例 6 のポリマ - ラテ (\$\$)

施例9の 1/4 とした外は実施例9と同様に突験を 行つたが実施例9とほぼ同じ傾向を示す結果が得 ックスでポリマー 磁底 10 重量 多としたもの 60 ml を 1 分間で提择下滴下し、滴下後 アセトンをロータリー エバポレータにて破圧留 去し分散物 G とした。以上分散物 F , G , H を それぞれ 写真用 ゼラチン 水浴液と混合しゼラチン、 U V 吸収剤の被覆 飲が同じになる様に写真用ポリマーペース上に塗布した。

ゼラチン登 UV削量 光学 濃度 ⁹〜2 ⁹〜2 370 mm 4/5 mm

分散液 F(比較 1) 0.55 0.20 1.60 0.43 分散液 G(比較 2) 0.55 0.20 3.00 0.11 分散液 H(本発明) 0.55 0.20 2.98 0.10

以上の様にUV吸収剤を本発明によつてラテックス中に含役しても特開昭 51 - 59943 号の方法によつたものと同様に非常に高いレベルの紫外光吸収及び、スペクトルの可視部における鋭いカットオフ効果を生ずる事が示される。

奖施例 10

化合物例 6 の ポリマ - ラテックスを用いる代り に化合物例 29 のラテックスを用い U V 削量を契 (56)

第1頁の続き

⑩発 明 者 飯島章雄

日野市さくら町1番地 小西六 写真工業株式会社内

代理人桑原翁美

手続補正뿁

昭和53年 7月28日

特許庁長官 脂谷碧二 殿

1 事件の表示

昭和52年特許顯新98566

2 発明の名称

含受ポリマーラテックス組成物の製造方法

3 補正をする者

事件との関係 特許出額人

住 所 東京都中央区日本構室町3丁目1番地10

(127) 名 称 小西六写真工菜株式会社

代表取符役 富 岡 弘

4 代 理 人

T 191

居 所 東京都日野市さくら町1番地

小西六写真工浆株式会社内

氏名 桑 原 毅

美 (英菜 美原

5 補正命令の日付 自 発

- 1 -

手続補正書 (名於)

昭和53年11月16日

特許庁長官 熊 谷 善 二 段

1. 事件の表示

昭和52年特許顯第 98566 号

2. 発明の名称

台投ポリマーラテンクス組成物の製造方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許用額人

住 所 東京都新宿区四新宿1丁目26番2号

名 称 (127) 小西六写真工菜株式会社

代表取締役 篙 岡 弘

4. 代 迎 人

〒 191

图 所 東京都日野市さくら町1番地

小四六写真工聚株式会社内

氏名桑原鞍莫



5. 初正命令の日付

白 発

6. 補正の対象

明細なの「発明の辞細な説明」の個

7. 補正の内容

(1)明細公訊13頁第6行目

「又、非水浴性溶媒と併用してもよい。」を 削除する。

(2) 阿第13貞萬17行目

[30] & [100] と、[15] & [50]

(3) 同謂 1 3 頁解 1 8 行目~解 1 4 頁解 2 行目 「この温度の比率・・・ことといえる。」を 「なかこの程度の比率であるとポリマーラテ ックス中の分放媒は実質的に映水性物質を 解しない。即ち少なくとも分散媒 1 0 0 g に 対し1 g 以下の溶解度であると考えられる。 しかしながら、このような条件にもかかわら ずるに比較的迅速に分放できる事は全く注 目すべき事と云える。」と訂正する。

- 2 -

6 補正の対象

明細雪の「発明の詳細な説明」の欄

7 補正の内容

- (1) 明 側 盤 第 1 0 頁 第 1 3 行 目 ~ 第 1 4 行 目 「 客 整 比 で 純 水 9 0 に 対 し 1 0 以 上 の 進 址 比 串 で 」 を 「 選 並 比 で 純 水 9 0 に 対 し 1 0 以 上 の 比 串 で 」 と 訂 正 丁 る 。

- 1 -

特別昭54-32552(17)

- (5) 周3847 11 3 行台 「したもの 5 g の」を「したもの 1 0 0me を 5 g の」と訂正する。
- (7) 同第 4 8 頁第 2 行目 「メタンスルホンイミド」を「メタンスルホン アミド」と訂正する。
- (8) 同第 4 9 頁項 1 行日 「俗解」 を「密媒」 と訂正する。 (9) 同郊 4 9 頁 系 1 2 行目 (数 3 の比較試料 2 の

「76.4 %」を「74.5 %」と町正する。

(10) 同界 4 9 資外 1 3 行目 (収 3 の比較試料 3 の視)

「90%」を「89.2%」と訂正する。

- 2 **-**